DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002497011

WPI Acc No: 1980-15027C/198009

Alumina catalyst support prodn. via hydrogel - by alternate addn. of aluminium cpd. to dissolve crystallites and neutralisation to cause growth (NL 19.2.80)

Patent Assignee: CHIYODA CHEM ENG CONSTR CO (CHIY)

Inventor: ONO T; TAOGARI O; WAKABAYASH M

Number of Countries: 005 Number of Patents: 011

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	o Kind	Date	Week	
DE 2932648	A	19800221				198009	В
NL 7906205	A	19800219		•		198010	
JP 55027830	A	19800228				198015	
GB 2031394	A	19800423				198017	
US 4248852	A	19810203				198108	
GB 2085420	A	19820428				198217	
JP 82044605	В	19820922				198241	
GB 2031394	В	19830330				198313	
GB 2085420	В	19830407				198314	
DE 2932648	C	19831117				198347	
NL 179199	В	19860303				198614	

Priority Applications (No Type Date): JP 7898725 A 19780815

Abstract (Basic): DE 2932648 A

Prodn. of alumina (I) suitable for use as catalyst support involves the prepn. of an Al hydroxide (II) hydrogel with pH 6-10 at >=50 degrees C and adding (a) an Al cpd. (III) to change the pH to under 5 or over 11, so that the fine (II) crystallites dissolve and (b) then a neutralising agent (IV) to re-adjust the pH to 6-10, so that the hydrated Al oxide crystallites (V) grow. Stages (a) and (b) are repeated so that growth of (V) continues, then (V) are dried and calcined to form crystalline (I) with a great specific surface area (300-350 esp. over 300 m2/g) and a given pore val. in the 0.5-2 (over 1.0) cm3/g range.

Gamma-alumina can be produced by the rapid growth of boehmite. The pore vol. can be regulated by controlling the no. of (a) and (b) stages, without addn. of an anti-aggregation agent or alcohols, whilst the pore size distribution is of the single max. type. The (I) obtd. has high mechanical strength (over 2.0 kg for a 1.6 mm dia. extrudate).

	•
5-	
•	0)(0)
ş	
`	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
e.	

- :	; :
	,
- 19 4 A	
	*

公 **報**(B2) 許

昭57-44605

4 Int.Cl.3

識別記号

庁内整理番号

❷❸公告 昭和57年(1982) 9月22日

C 01 F 7/02 /B 01 J 21/04

7106-4G 7202-4 G

発明の数 1

(全11百)

1

60アルミナ担体の製造方法

创特 顧 昭53-98725

29出 願 昭53 (1978) 8月15日

69公 開 昭55-27830

④昭55 (1980) 2月28日

何発 明 者 若林基官 .

長野県東筑摩郡麻積村6209

⑫発 明 者 小野健雄

川崎市幸区古市場 1 丁目38番地

砂発 明 者 戸河里脩

相模原市二本松4-3-5

79発 明 中村宗和

鎌倉市梶原1471グリーンハイツA

5 - 404

73出 願 人 千代田化工建設株式会社

横浜市鶴見区鶴見町1580番地

砂代 理 人 弁理士 久保田藤郎

の特許請求の範囲

pH 6~10 に調節しかつ50℃以上の温度 に保持した水酸化アルミニウム含有スラリーにア ルミニウム塩を添加し、該スラリーの pHを5以 下あるいは11以上にした後、中和剤を加えて り返すことを特徴とするアルミナ担体の製造方法。 2 アルミニウム塩が強酸塩である特許請求の範 囲第1項記載の方法。

3 強酸塩が硝酸アルミニウム、塩化アルミニウ ム、硫酸アルミニウムのうちから選ばれたもので 30 つ比表面積の大きいアルミナとして代表的なもの あり、かつ中和剤がアンモニア、苛性ソーダ、苛 性カリ、アルミン酸ナトリウムおよびアルミン酸 カリウムのうちから選ばれたものである特許請求 の範囲第2項記載の方法。

4 アルミニウム塩がアルミン酸塩である特許請 35 に非晶質の水酸化アルミニウムを50℃以上、pH 求の範囲第1項記載の方法。

5 アルミン酸塩がアルミン酸ナトリウムあるい

はアルミン酸カリウムのいずれかであり、かつ中 和剤が硫酸、硝酸、塩酸、硫酸アルミニウム、硝酸ア ルミニウムおよび塩化アルミニウムのうちから選ば、 れたものである特許請求の範囲第4項記載の方法。

2

5 発明の詳細な説明

本発明はベーマイトの結晶成長を迅速に行わし めることにより、著しく大きい表面積と調節され た細孔容積を有するアルミナ担体、特に r - アル ミナを製造する方法に関するものである。さらに 10 詳しくは、結晶種子となる水酸化アルミニウム (以下種子水酸化アルミニウムと略称する。)の スラリーを50℃以上に保ち、攪拌しながらこれ にアルミニウム塩と中和剤を交互に添加すること により、活性な水酸化アルミニウム(以下活性水 15 酸化アルミニウムと略称する。)を生成せしめ、 これを種子水酸化アルミニウムに吸蔵せしめるこ とによりその結晶成長を促進し、成長したベーマ イト粒子の結合によるベーマイト疎凝集体を生成 せしめると共に、その凝集状態を変化せしめると 20 とにより、ベーマイトゲルの乾燥時の収縮度を制 御し、調節された細孔容積を有する比表面積の大 きいアーアルミナの製造方法を与えるものである。 アルミナは触媒担体として広く用いられている が、それは機械的強度及び比表面積が他の物質と pH 6~10に戻すことからなる繰作を複数回繰 25 比較して優れて大きいことによるものである。通 常、触媒活性は触媒の表面積に比例し、その為ア ルミナの比表面積をさらに増大せしめ触媒活性の

> ところで熱安定性及び機械的強度に優れなおか はァーアルミナであり、これはベーマイトゲルを 焼成することにより作られることが知られている。 ベーマイトゲルは別名擬ベーマイトと呼ばれる繊 維状のベーマイト微結晶の水合ゲルであり、一般 6~10の条件下で熱成することにより作られる。 比表面積の大きい r - アルミナを得るには、この

向上を図る種々の試みが行われている。

擬ベーマイトの結晶の大きさを適当な値に調節し なければならない。結晶が大きすぎると、それを 焼成して得られる r-アルミナの比表面積は当然 のことながら小さくなる。又結晶が小さすぎても 焼成過程で粒子の焼結による r-アルミナの比表 5 面積の減少を惹き起すことになる。又種々の大き さの結晶を含むベーマイトゲルでは、焼成過程に 於て熱的に不安定な微結晶が焼結してより大きい 結晶になるためァーアルミナの比表面積の低下が 得るには、焼成過程の焼結を起さない程度に迄成 長した最小限の大きさを有し、しかもその粒子径 の揃つたベーマイトゲルを作らねばならない。

しかしながら多くの触媒反応に於いて触媒の平 る重要な因子の一つである。平均細孔径が小さく なる程反応分子の細孔内拡散速度は小さくなる為 触媒有効係数の減少により活性は低下する。 又平 均細孔径を増大させていくと、触媒有効係数の増 大きくすると、むしろ触媒の細孔容積の増大によ る充填密度の低下の影響でみかけの活性は低下す る。従つて目的とする反応に最大の活性を有する 触媒を作るには、比表面積を最大にすると共に平 **均細孔径を最適にしうるような担体を製造すると 25 ことにより細孔容積を大きくする方法(特公昭** とが必要である。

従米アルミナの平均細孔径を調節する一般的な 方法はアルミナの基本粒子の大きさを調節すると とにより、その粒子間に形成される細孔の大きさ を調節するものである。しかしこの方法ではアル 30 い。こうしたダブルピーク型の細孔分布を有する ミナの粒子径を大きくすることはできるが、その 反面アルミナの比表面積を減少せしめるという欠 点を有する。 r-アルミナの比表面積を高い値に 維持し、なおかつ平均細孔径を調節する方法とし て、ベーマイトゲルの乾燥・焼成過程に於けるゲ 35 添加し、その操作回数を制御することにより高い ル構造の収縮度を調節せしめる為の種々の方法が 提案されている。とうした方法では、アルミナの 比表面積はほぽ一定になるので平均細孔径を調節 することは細孔容積を調節することに他ならない。 ベーマイトゲルの乾燥速度を変化せしめる方法 40 る。即ち本発明は pH6~10に調節しかつ50 (J.Polymer Science Vol 3 4 , 1 2 9 頁)、澱 厚ベーマイトゲルに剪断力を加える方法(特開昭 49-31597号公報)等はその一例であるが、 これらの方法はその調節しうる細孔容積の範囲が

非常に狭いという欠点がある。細孔容積を広い節 囲に調節する方法として、ベーマイトゲルにポリ エチレングリコール等の水溶性高分子化合物を加 える方法(特開昭52-104498号公報、特 開昭52-77891号公報)或はベーマイトゲ ル中の水の一部或は大部分をアルコールで借換す る方法(特開昭50-123588号公報)等が 提案されている。前者の方法は乾燥時に働く水の 表面張力によるペーマイト微結晶の密擬集をその 起る。従つて比表面積の極めて大きいアルミナを 10 添加量に応じて妨げ、細孔容積を変化せしめるも のである。しかしながらこの方法は最終的に凝集 防止剤を燃焼除去せねばならない為に経済的に好 ましくなく、また焼成時の発熱による表面積の低 下を防ぐことも難しい。後者の方法はアルコール 均細孔径もまた比表面積と同様活性に影響を与え 15 の置換量を変化せしめることにより、水の表面張 力を変化せしめ、ベーマイト粒子の凝集度を変化 させることにより最終的にアルミナの細孔容積を 調節するものである。この方法は、アルコールの 同収装置を必要とする上に、との方法で製造した 加はある程度で頭打ちとなり、それ以上細孔径を 20 アルミナは耐水性に劣り、含水すると破砕され易 い欠点を有する。

> このような添加物を使用しない方法として、予 じめベーマイトゲルの一部をキセロゲル化してお き、これをベーマイトゲルのスラリーに混入する 49-37517号公報)も知られているが、べ ーマイト微結晶間の小細孔とキセロゲル間の大細 孔とを共に有するいわゆるダブルピーク型の細孔 分布を有するアルミナしか製造することができな 触媒は、単一ピーク型の細孔分布を有する触媒に 比べしばしば活性が低くなるという欠点をもつ。 本発明は、凝集防止剤或はアルコール類を加え ることなく、アルミニウム塩と中和剤を繰り返し 表面費を有し、かつ適切な細孔容積たとえば 0.5 ~ 2.0 ∝/8 の範囲に予じめ調節された細孔容積 と単一ピーク型の細孔分布を有するアルミナ担体、 特にァーアルミナの製造方法を提供するものであ ℃以上の温度に保持した水酸化アルミニウム含有 スラリーにアルミニウム塩を添加し、該スラリー の pHを5以下あるいは11以上にした後、中和 剤を加えて pH6~10に戻すことからなる操作

を複数繰り返すことを特徴とするアルミナ担体の 製造方法を提供するものである。つまり本発明の 方法は種子水酸化アルミニウムスラリーを50℃ 以上の適当な温度に保ち、とれにアルミニウム塩 ている簡単なものである。種子水酸化アルミニウ ムにアルミニウム塩を加え、これに中和剤を添加 せしめると、アルミニウム塩は反応性に富んだ活 性水酸化アルミニウムに転化し、短時間の内に種 ルミニウムを成長させることができる。この点が 本発明の第1の特徴である。通常のベーマイトゲ ルの製造方法に於ては、種子水酸化アルミニウム を熟成する方式をとつている。従つてその pH は 6 される。このような pH 領域では微結晶の熔解速 度は著しく小さく、従つて微結晶が溶解してより 大きい結晶上に折出することに基づく粒子成長の 速度は極めて小さくなる。従つてベーマイト粒子 法によれば、粒子成長に必要な活性水酸化アルミ ニウムを迅速に供給することになり、従つてベー マイトの粒子成長に要する時間は極めて短縮され ることとなる。本発明の第2の特徴はアルミニウ する種子水酸化アルミニウム或は反応性に富んだ ベーマイトの極微細結晶を、アルミニウム塩の添 加により、その都度溶解し、結果としてベーマイ トゾルを酸に安定なある程度の大きさに成長した とにある。一方、従来法のアルミニウム塩と中和 剤を同時に連続的或は回分的に注入する方法によ つても本発明と同様ベーマイトの粒子成長速度を 大きくすることができる。しかしながら、この方 の領域に固定される為、注入操作と共に常に発生 する新たなる種子水酸化アルミニウムの溶解速度 は著しく小さくなる。従つてこの方法により製造 されたベーマイトスラリー中には種々の大きさの ゲルは、焼成過程で微粒子の焼結によるャーアル ミナの比表面積の低下をひき起すこととなる。 これに対し、本発明の方法においてはベーマイト

ゲルは粒子が均一の大きさに成長するので、高表

面積のァーアルミナを作る為の好適な原料となる。 上記から明らかなごとくアルミニウム塩と中和剤 を同時に連続的或は回分的に注入する従来の方法 は本発明の夫々を交互に加える方法とは大きく性 と中和剤を交互に添加する繰作のみから構成され 5 質を異にするものである。本発明の第3の特徴は 多数回に亘るアルミニウム塩と中和剤の交互の添 加操作によつて、成長したベーマイト粒子が互い に付着して疎凝集体を形成することである。即ち 添加操作の繰り返しに従つて種子水酸化アルミニ 子水酸化アルミニウムに吸蔵され、種子水酸化ア 10 ウムは成長してベーマイト化し、やがてその pH 及び温度領域に於いてはそれ以上成長しえない粒 子径に到達する。この段階でなおも添加操作を続 けると、生成した活性水酸化アルミニウムは、一 部新たなる種子水酸化アルミニウムを生成するが、 ~10のベーマイト生成に都合の良い領域に維持 15 他はベーマイト粒子間の接触部に析出する。生成 した種子水酸化アルミニウムは次に加えるアルミ ニウム塩により急速に再溶解するが、粒子間に析 出した水酸化アルミニウムは溶解速度が小さい。 従つて添加操作回数の増大と共に疎凝集したベー 」の成長に長時間を要するととになる。本発明の方 20 マイト粒子の数が増大し、またその接合部の強化。 が進んでいくこととなる。疎凝集したベーマイト** 粒子の数が多くなればなる程、又その接合部の強・ 化が進む程、乾燥過程における密凝集或は収縮の 度合が減少する為、最終的に得られる r - アルミ ム塩と中和剤の繰り返し添加の過程で新たに発生 25 ナの比表面積、細孔容積は共に大きくなる。かく してアルミニウム塩及び中和剤の一回の操作に於 ける添加量及び添加回数を適当に選ぶことにより 最終的に得られる r-アルミナの細孔容積を調節 することが可能となるわけである。このような疎 ベーマイト粒子のみより構成されるものにするこ 30 凝集体を生成せしめることは、従来の種子水酸化 アルミニウムを熟成する方法では全く不可能なこ とである。又本発明の方法で製造されたアルミナ はその基本粒子が互いに強く接合されている為、 細孔容積の大きいものでも他の製造法で作られた 法では pHがベーマイトの成長に不可欠な 6~10 35 同様の細孔容積をもつ r - アルミナに比べ機械的 強度ははるかに大きいものとなる。次に本発明の 方法をより具体的に説明する。

本発明の方法の原料となる水酸化アルミニウム **含有スラリーは種子水酸化アルミニウムとして作** ベーマイト粒子が混在し、このようなベーマイト 40 用するものであり、これは一般に公知の方法で作 られる。即ち、アルミニウムの強酸塩、例えば硝 酸アルミニウム、塩化アルミニウム、硫酸アルミ ニウム等の水溶液にアルカリを加える方法、或は アルミン酸ソーダ又はアルミン酸カリウムの水器

液に酸又は前記アルミニウム強酸塩を加える方法 等により pH 6~10の範囲で作られる。こうした 中和反応より生成する水酸化アルミニウムは10 ~20点の直径をもつ長さ100点程度の繊維状 を呈している。との繊維状の水酸化アルミニウム 5 ンが結合して、モノマー或はポリマー状の陽イオ はすでにベーマイトに近い構造をもつているもの と思われるが、粒子径が非常に小さいためX線的 には無定形を示す。この状態の水酸化アルミニウ ムを洗滌し乾燥した後400℃で焼成すると比表 面積約200 m /g 、細孔容積 $0.3\sim0.4$ cc /g 10 ラリーの pH が5-11 の範囲にとどまるため、種 の無定形アルミナを得る。このような水酸化アル ミニウムが粒子サイズに比べ比表面積の著しく小 さい理由は、3次元網状構造を構成する結晶粒子 の一つ一つの接触強度が弱く、水の脱離に伴い簡 単に密凝集を起し、且つ焼成過程で粒子成長を起 15 て多過ぎると中和時に発生する活性水酸化アルミ す為である。

本発明の方法は、上記の通常の方法で得た種子 水酸化アルミニウムスラリーを50℃以上、好ま しくは70℃以上に保ち、攪拌しながら、これに .アルミニウム塩と中和剤を複数回に分けて添加す 20 ム塩の添加は、新たなる種子水酸化アルミニウム ることにより行われる。添加操作を大気圧のもと で行えばスラリー温度は沸点以上にはならない。 加圧釜を用いることによりこの操作を沸点℃以上 で行うことも出来る。加圧釜中で高温で操作する と、ベーマイトの粒子径を大きくすることが出来 25 アルミニウムを生成しないような範囲に選ぶべき るので、平均細孔径が大きく、しかも鋭い細孔分 布をもつとアーアルミナを作ることができる。しか し比表面積は沸点以下で操作する場合に比べて小 さくなる。 最終的に得られる アーアルミナの比表 面積はこのようにスラリー温度の影響を受ける。 30 は極めて大きい為、200%の添加量でも新たな しかしとのスラリー温度とアーアルミナの比表面 稜値の関係はアルミニウム塩と中和剤の組み合わ せによつてはそれ程変わらない。一般に50°℃~ 150℃の範囲では、10℃上るどとに比表面積 は20~40㎡/8減少する。 酢加するアルミニ 35 めに用意した種子水酸化アルミニウムがすべてべ ウム塩は水密性の塩で塩化アルミニウム、硝酸ア ルミニウム、硫酸アルミニウム等の強酸塩でも良 く、またアルミン酸ソーダ、アルミン酸カリウム の如きアルカリ塩でも良い。1回に添加するアル ミニウム塩の量はスラリーの pH を少なくとも 5 40 数倍のアルミニウム塩を必要とする。この添加量 以下もしくは11以上にするように選ばねばなら ない。即ち中和された pH 6~10のスラリーに アルミニウムの強酸塩を添加して pH 5以下にす る操作或はアルミン酸塩を忝加して pH 1 1以上

8

にする操作はすでに述べたように中和時に発生す る新たなる種子水酸化アルミニウムを再溶解させ るための重要な工程である。pH 5以下では、水酸 化アルミニウムと結合している OH イオンにプロト ンとなつて溶解し、pH 1 1 以上では水酸化アルミ ニウムに配位している水分子が水酸基と置換し陰 イオンを生成して啓解することとなる。

1回に加えるアルミニウム塩の量が少ないとス 子水酸化アルミニウムの俗解速度は極めて小さく なる。一方、1回に加えるアルミニウム塩の量は 多過ぎても好ましくない。 即ちアルミニウム塩の 量が出発時の種子水酸化アルミニウムの量に比べ ニウムは予じめ存在している種子水酸化アルミニ ウム或は成長途中のベーマイトに吸蔵されきらず 互いに結合して新たなる種子水酸化アルミニウム を発生することとなる。従つて過剰なアルミニウ の製造を促すこととなり、ベースマイトの粒子径の 不均一化をもたらす。従つて1回に忝加する量は スラリーの pHを5以下もしくは11以上にする に充分な量であり、なおかつ新たなる種子水酸化 である。通常との値は種子水酸化アルミニウムに 対し、アルミニウムのモル比で2~200%、好 ましくは10~100多程度である。添加回数の 少ない段階では種子水酸化アルミニウムの成長力 る種子水酸化アルミニウムの生成は少ない。しか しながら添加回数の増大と共に種子水酸化アルミ ニウムはベーマイト粒子となり成長力が鈍化する 為添加量をかなり少なくすることが好ましい。 始 ーマイトとして成長するには約10~20人の直 径をもつ種子水酸化アルミニウムを、30~40 Aの直径をもつベーマイト粒子に成長せしめねば ならないものとして、種子水酸化アルミニウムの を超えると、アルミニウム塩の主要部分は粒子間 の接合に使われるようになる。 従つて目的とする 細孔容積のアルミナを得る為に必要な忝加回数、 すなわち種子水酸化アルミニウムに対してアルミ

て敵を用いる。しかしどちらの組合せについても その操作及び現象は極めて類似しているので、以 下においては塩化アルミニウムとアンモニアの組 み合わせを例にとり、 ァ - アルミナの細孔容積を

ニウム塩を中和剤と交互に加える操作回数は1回 の操作で加えるアルミニウム塩の量に圧右される が通常は3回以上である。一方上限は各種条件に より異なり一義的に定められないが実用的立場か ら20回程度が妥当である。次にアルミニウム塩 5 調節する方法についてさらに具体的に説明する。 の水溶液及び中和剤の濃度は特に制限はないが、 それらを添加したスラリー中の固型分濃度が高く なり過ぎないように調節すべきである。この機度を 高くし過ぎると、スラリーの攪拌を充分に行えず、 発生し、ベーマイトゲルは不均一なものとなる。 従つて全工程を通じて均一な攪拌が行われるよう な健度を選択することが望ましい。なお本発明者 らの検討結果によれば、この濃度は攪拌の強さに 5 重量の以下に保つならばゆるやかな攪拌状態下 でも均一なベーマイトゲルを作ることができるの である。

塩化アルミニウム水溶液とアンモニア水を混合 するととによりまず種子水酸化アルミニウムを製 造する。との種子水酸化アルミニウムの電子顕微 鏡写真を模式的に示すと図-1の如くである。種 加えたアルミニウム塩或は中和剤の部分的機族が 10 子水酸化アルミニウムの有する高い保水性及び高 粘性、半透明といつた性質は微細な繊維状水酸化 アルミニウムの網状構造にもとずくものである。 この種子水酸化アルミニウムスラリーに、適当量 の塩化アルミニウムとそれを中和するに必要なア 依存することがわかつた。たとえばΛℓ203として 15 ンモニア水を交互に加えていく操作(このアルミ ニウム塩を添加し、その後それを中和するに必要 な量の中和剤を加える操作1回を1段と呼ぶ)を 操り返すに従い、スラリーは白色不透明になり粘 **敢も低下してくる。例えば種子水酸化アルミニウ** イト粒子の結晶成長速度は水酸化アルミニウムを 20 ムにアルミニウムのモル比として 1/3 量の塩化 🦼 アルミニウム水溶液と、それを中和するに必要な 🥫 アンモニア水を温度を90℃に保ち、攪拌しなが」 ら6段添加したときのスラリー中のベーマイトの 🧓 模式図は図-2の如くなる。又このスラリーを洗。 X線回折により擬ペーマイトを示すことがわかる。 即ちこの状態のスラリーは直径30~40点、長 さ数100Åの繊維状のベーマイトから成り立つてい る。スラリーの白色不透明状への変化及び粘度の によつてある程度成長したベーマイト粒子は互に 30 低下は結晶粒子の成長によりもたらされたものであ る。しかしこの状態におけるベーマイト粒子は互 いにバラバラに存在している。アルミニウム塩と 中和剤の他の組み合わせに於いても、種子水酸化 アルミニウムに対し、総計2倍量(モル比)のア 燥後も収縮度の小さいキセロゲルになる。このキ 35 ルミニウム塩を添加した段階では、スラリーはすべ てこのような状態にある。このスラリーから得られ るT-アルミナは比表面積260~280㎡/8、 細孔容積 0.5 ~ 0.6 cc/8を示す。比表面積の値 が300㎡/8以下になるのはベーマイト粒子の **度を変化せしめ、最終的に得られるアルミナの細 40 密凝集が起とり、ベーマイト粒子の表面の一部が** 失われる為である。種子水酸化アルミニウムに対 し、アルミニウムモル比で2倍量(200%)の

塩化アルミニウムを一回で加えアンモニア水で中

和した場合のスラリーは図-2に比べ微細な結晶

上記したような本発明の方法によれば、ベーマ 熟成する方法に比べ著しく大きくなる。 種子水酸 化アルミニウムのスラリーに加えられたアルミニ ウム塩は、中和剤の添加により極めて高活性な水 酸化アルミニウムを生成し、これが種子水酸化ア ルミニウムに吸蔵され、ベーマイトへと結晶成長 25 滌し塩化アンモンを除去した後乾燥したものは、 する。ベーマイト粒子の結晶成長が飽和に達した 段階でなおもアルミニウム塩と中和剤を交互に添 加し続けると、活性水酸化アルミニウムのベーマ イト粒子間の接合部への析出が促進される。それ 疎に凝集し強い3次元の網状構造を作り上げる。 この疎凝集体の内部に於てベーマイト粒子は互い に接合しているため移動の自由度を失なつており、 乾燥時の水の表面張力による凝集圧力に耐えて乾 セロゲルを焼成することにより細孔容積の大きい アルミナを得るととができる。又、アルミニウム 塩と中和剤の交互の添加回数と1回の添加量を適 当に選ぶことにより、ベーマイト粒子間の接合強 孔容積を調節することが可能となる。

4. 1.

アルミニウム塩として強酸塩を用いる時には、 中和剤としてはアルカリを使用し、アルミニウム 塩としてアルミン酸塩を用いる時には中和剤とし

12

を含む不均一なものであり、得られるァ - アルミ ナの比表面積は250㎡/8以下となる。従つて 1段で加える塩化アルミニウムは種子水酸化アル ミニウム化対し、アルミニウムモル比で2倍以下 にせねばならず、好ましくは、同量以下より好ま 5 ある。 しくは / 量以下にすべきである。次に図-2の スラリーに同じ操作を更に5段加え、総計11段 目に得られるスラリーは6段目のスラリーと外見 上はほとんど区別できない。 しかしそのベーマイ ト粒子は図-3の如く一部疎凝集体を生成し始め 10 操作条件の影響について述べる。 ている。本例に於ては原料種子水酸化アルミニウ ムに対し3.67倍量のアルミニウム塩の添加を終 了した時点で疎凝集体の生成が認められるが、と の値はアルミニウム塩の種類、種子水酸化アルミ ニウムの生成温度及び pH、一段で加えるアルミ 15 の成長速度を大きくする。しかしながら pH 1 0 ニウム塩の量等で2~6倍量迄変化する。との図 - 3 に示すスラリーにさらに 4 段の操作を施し、 総計15段、5倍量の塩化アルミニウムを加えた スラリーは6段目のものに比べて粘度は少し低く、 不透明度も若干増す。そのベーマイト粒子の様相 20 くなる。スラリー温度を90℃に保つならば、中 は図-4に見られる如く、任意の方向を向いたべ ーマイト粒子が互いに付着し合い1000~3000 Aの疎凝集体を形成している。図-3、図-4に示 されるようなスラリーは、図-2に示すスラリー とX線的にはほとんど差のみられない擬ベーマイ 25 ム塩を加える迄30分以上の熟成時間を必要とす トを示すが、得られるアルミナの性状は大きく異 なり、11段目のものは、比表面積280~320 m/8、細孔容積 0.7~1.0 cc/9 であり、15 段目のものは比表面積300~350㎡/8、細 孔容積 $1.0\sim1.5$ $\infty/9$ である。しかもこれらの 30 イオンはベーマイトの結晶成長を阻害する。これ 細孔容積の大部分は直径500点以下の細孔で占 められている。15段目を超えて塩化アルミニウ ムとアンモニアの添加を続けると、18段目に於 てゲルの白色不透明度が急激に増大する。このよ うな現象は他のアルミニウム塩と中和剤の組み合 35 ぴ中和後の pH をなるべく高くしてベーマイトの わせに於いても観察されるが、その現象は必ずし も本例の如く種子水酸化アルミニウムの6倍量の アルミニウム塩を添加した時点で発生するとは限 らず、種々の因子影響を受けるものである。こう したスラリー中では1000~3000 A程度の 40 疎凝集体が互いに自由度を失ない凝集してミクロ ンオーダーの2次凝集体を作つているものと推測 される。この状態から得られるアーアルミナは比

表面積300~350㎡/8、細孔容積は2~3

Aにかけてブロードな形状を示す。しかもこのよ うな巨大な細孔容積をもつアルミナが実用に耐え る充分な機械的強度をもつことは驚くべきことで

かくしてアルミニウム塩と中和剤の添加段数を 変えることにより、比表面積をほぼ一定に保つた まま細孔容積を 0.5 ~ 3 cc / 8 迄調節することが 可能となる。次に本発明に於て留意すべき種々の

本発明に於けるベーマイト粒子の成長速度およ び疎凝集体の生成速度に及ぼす温度、 pH の影響 は顕著である。 ここで pH とは操作温度に於ける pHを意味する。 pHは高い程ベーマイト粒子 を超えるとアルミナ3水和物の結晶が生成するの で、中和時のスラリーの pHは10以下にすべき である。次にスラリー温度は高ければ高い程ベー マイト粒子の成長速度は大となり、粒子径も大き 和後の熟成時間は pH 7 の場合でさえ数分で充分 である。

しかしスラリー温度を70℃に保つとすれば、 pH 7の場合には、中和操作後、次にアルミニウ る。熟成時間を充分とらずに次の添加操作を行う と、不均一な粒子径を有するベーマイトスラリー を生成するので好ましくない。

ベーマイトスラリー中のイオン、特に多価の陰 は多価の陰イオンが水酸基或は水分子と同様アル ミニウムイオンに配位し易く、又ベーマイト粒子 の表面に強く吸着される為である。従つてアルミ ニウム塩として硫酸塩を用いる場合には、温度及 結晶成長速度を促進せねばならない。又操作過程 で硫酸イオンを洗滌除去することにより各段に於 ける熟成時間を短縮し、操作に要する全所要時間 を短縮することも可能である。

次に各段の中和スラリーにアルミニウム塩を加 えて、微少な水酸化アルミニウム或はベーマイト の微結晶を溶解せしめるのに要する時間は中和ス ラリーの熟成に要する時間に比べ少なくて良い。 しかもこの時間は温度が高くなる程短くなる。本

14

発明の方法におけるスラリーの最も低い温度、即 ち50℃に於いてさえ、攪拌を充分に行うならば 数分で微結晶の溶解は完了する。従つて、アルミ ニウム塩を加えた後、中和剤を加える迄の時間間 隔は数分とれば良いことになる。

アルミニウム強酸塩の中和剤としては、アンモ ニアが最も好ましいが、苛性ソーダ、苛性カリの 如きアルカリ水溶液を用いても良い。 又、アルミ ン酸ソーダを使用することも可能である。

する場合、中和剤としては塩酸、硝酸、硫酸の如 き鉱酸を用いるか硫酸アルミニウム、硝酸アルミ ニウム、塩化アルミニウム等の強酸性のアルミニ ウム塩を用いる。しかし、操作そのものはアルミ ニウム強酸塩とアルカリを組合せた場合と大芝は 15 しく攪拌してスラリー状にした後、沪過してアル ない。但し、種子水酸化アルミニウムにアルミン 酸ソーダを加え、これを酸で中和して活性水酸化 アルミニウムを生ぜじめる場合は、 pHを 7~9 の範囲に保持するのが望ましい。 pHを9以上に すると、アルミン酸イオンが残留しやすく、又一 20 試料をR2としてその性状を表‐1に示す。 。 部パイヤライトの生成も起る。一方、pHを7以 下にすると、ベーマイトの結晶成長速度は著しく 小さくなり、多大の操作時間を必要とする。

1.00

,本発明の特色の一つは水酸化アルミニウムスラ リーより迅速にベーマイトの結晶成長を行わしめ 25 ス製容器中に脱イオン水 1.2 ℓと前記硝酸アルミ るところにあり、今一つはベーマイト粒子の疎凝 集を促進するところにあり。別方法で作つたべー マイト粒子に、本発明の方法を適用することによ り、細孔径の極めて大きいアルミナを作ることが できる。例えば水酸化アルミニウムスラリーをオ 30 して、これに第1段の添加操作として前記硝酸ア ートクレーブ中で100℃以上で加熱処理して作 つたベーマイトスラリーにアルミニウム塩と中和 剤を交互に添加することにより直径500 A以下 の細孔容積が1~1.5 cc/8の範囲であり、かつ 比表面積の大きなアルミナも得ることもできる。 35 後にアンモニア水を加えると pH は 9 に上昇し粘 種子となるベーマイトの粒子径は水熱処理温度を 適当に選ぶことにより調節できるので、種子ベー マイトの大きさに対応した任意の細孔径をもつア ルミナの製造が可能となる。

比較例1

A l₂ O₃濃度 688/l の硝酸アルミニウム水溶 液 0.6 ℓと脱イオン水 1.2 ℓをステンレス製容器 にとり、90℃に加熱した後、激しく攪拌しなが

ら28%濃アンモニア水 0.3 ℓを注入し、 pH 9 のゼリー状水酸化アルミニウムを得た。これを90 ℃で2時間熟成した後、沪過して、さらに 0.2% のアンモニア水で先祿し、硝酸イオンの大部分を 5 除去した。得られたフイルターケーキを90℃に 加熱した後高速攪拌器つき容器に入れ 2 時間揑和 した。このケーキをとり出し、押し出し成形機で 2 麻 ダ に成形し、押出成形物を120℃で4時間 乾燥後、600℃で3時間焼成してアルミナペレ アルミニウム塩としてアルミン酸ソーダを使用 IO ツトを得たoこの試料をR1としてその性状を表 -1 に示す。

比較例 2

比較例1で得た洗滌済みのベーマイトケーキ 2008を1kgのイソプロピルアルコール中で激 コールケーキ1808を得た。このアルコールケ ーキを 2 mm ダ孔のダイスを有する押し出し成形機 で円柱状に成形した後200℃で1時間乾燥し、 電気炉中に入れ600℃で3時間焼成した。との

90℃に加熱したΛℓ203濃度688/ℓの硝 酸アルミニウム水溶液を予じめ別容器に調製した。 スチームジャケツトのついた容量4 &のステンレ ニウム溶液 0.6 ℓをとり、激しく攪拌しながら 28%濃アンテニア水 0.3 ℓを注入したところ、 無色半透明の pH 9 のゼリー状水酸化アルミニウ ムが得られた。これを種子水酸化アルミニウムと ルミニウム容液 0.3 ℓと28 %アンモニア水 0.09 ℓを加え、温度90℃以上でゆつくりと攪拌した。 硝強アルミニウムを加えた時に、スラリーの pH は3に低下し、同時に粘度も低下したが、1分 度も増大した。攪拌状態を保ちつつ、この操作の 段数を増すに従いスラリーは白色不透明となり、 pH 9 の中和スラリーの粘度は初期に比べかなり 低下した。添加操作を4段行なつたところでスラ 以下本発明の具体的実施例及び比較例を示す。 40 リーのどを分取し、残りのスラリーに該硝酸アル ミニウム溶液 0.2ℓ, 28男アンモニア水 0.0 6ℓ を 加える操作を2段行なつた。このスラリーから再 び火量を分取し、残りのスラリーを90℃に保ち つつ、これに該硝酸アルミニウム溶液 0.1 ℓ .

28%アンモニア水 0.03 ℓを交互に 2段 添加し *120℃で 4 時間 乾燥した。その後、電気炉中に 沪過した後、脱イオン水 4 ℓに再分散し、沪過洗 **滌を2度繰り返して3種のケーキを得た。このケ** ーキはいずれもX線的には擬ベーマイトを示した $_{
m o}$ 5 較例1 ,2のアルミナと共に表 $^-$ 1に示す $_{
m o}$ A , 又その固形分磯度は4段目のものが24%、6段 目のものが26%、8段目のものが27%であつ た。これらのケーキを各々2㎜ダの孔のダイスを 有する押し出し成形機で円柱状に成形し、温度 * はるかに大きいことがわかる。

入れて600℃で1時間焼成した。得られたアル ミナ成形物は、添加操作4段のものをA,6段の ものをB,8段のものをCとする。その性状は比 B,Cとも比較例1に比べより大きい比表面積を 有することがわかる。又、Cは比較例2と同様の 細孔容積を有しているにもかかわらず圧縮強度は

表 - 1

. No.		比較例1	比較例 2	英	施	例
試 料	名	R ₁	R ₂	A	В	С
比表面積(m²/g)	260	3 1 0	275	3 1 0	3 2 0
細孔容積(c 細孔分布(c		0.64	1.15	0. 7- 2	0.95	1.13
0~1	0 0 Å	0. 2 6	0.0 6	0.15	0.15	0.13
100~2	0 0 Å	0.34	0.48	0.51	0.63	0.65
200~5	00 Å	0.02	0.42	0.02	0.12	0.31
500 Å	~	0.02	0.19	0.01	0.05	0.04
ペレツト径((mm Ø)	1. 2	1.8	1. 4	1. 5	1. 6
	(kg)	2. 2	0. 9	3. 1	2. 5	2. 1

*直径 5 ㎜の円盤で圧壊したときの荷重

塩化アルミニウム(6水塩)350gを脱イオ ン水に密かして1ℓとし90℃に加熱保持した。 また、別容器に苛性ソーダ180gを脱イオン水 に榕解せしめ、同じく90℃に加熱保持した。 次次にスチームジャケツトのついたステンレス製 35 容積 $0.80 \,\mathrm{cc} / 9$, 6 段処理したものが比表面積 の混合容器に90℃に加熱した脱イオン水 0.7 ℓ と上記塩化アルミニウム水溶液 0.2 ℓをとり、攪 拌しながら上記苛性ソーダ水容液を0.2ℓ加えた。 生成した粘調なスラリーは pH 9を示した。次に 攪拌を続けつつ3分後に第1段操作として塩化ア 40 ルミニウム水溶液 0.2 ℓを加え1分間攪拌した後、 苛性ソーダ水溶液 0.2 ℓを加えた。この操作を繰 り返し、4段及び6段の2種のスラリーを調製し た。

最終的に得られた2種のスラリーを実施例1と 全く同様の方法で沪過洗滌しベーマイトケーキと しさらに成形した後、乾燥、焼成した。得られた アルミナの性状は、 4 段処理したものが、比表面 積270㎡/8,500点以下の孔の占める細孔 3 1 5 ㎡/8,500 Å以下の細孔容積が1.16 $\infty \diagup g$ であつた。又500%以上の孔の占める細 孔容積は両者とも0.05cc/g以下であった。 実施例 3

Al2O3 濃度 7 6.6 g/lの硫酸アルミニウム容 液を90℃に加熱保持した。別にマントルヒータ ーで外部より加熱できるパイレツクス容器に脱イ オン水 0.9 ℓをとり、これを 9 5 ℃に加熱し、次 いで前記硫酸アルミニウム水溶液 0.6 ℓを加えて

å

激しく攪拌しつつ、28ダアンモニア水0.22ℓ を迅速に加え種子水酸化アルミニウムのスラリー を作つた。このスラリーはpH9温度85~95℃ で13分間攪拌しながら熟成した。

硫酸アルミニウム水溶液 0.1 ℓを添加したところ、 スラリーの粘度は急速に低下し、pHは4を示した。 そこで2分後に28%濃アンモニア水 0.0 4 &を 加えたところ、再びスラリーの磯度は上昇し pH も9を示した。この1段の操作後、スラリーを温 10 を示した。 度85~95℃でゆつくりと攪拌しながら3分間 熟成し、第1段目と同じ操作を繰り返した。5段 終了後、スラリーを沪過し、沪液中に硫酸根が検出 されなくなる迄洗滌した。洗滌後のケーキを再び パイレツクス容器に移し、95℃の脱イオン水 15 -ダ容液2ℓを加え10分間煮沸した。との操作 1.5 ℓに分散した後、第1段と同じ操作を7段繰 り返し行なつた。

とのスラリーを再び沪過洗滌し、沪過後のケー キを前と同様に95℃の脱イオン水1.5 ℓに分散 ーは沪液中に硫酸根が検出されなくなる迄沪過洗 **膝を繰り返し、最後は加圧沪過機を用いて脱水し** アルミナ濃度25重量%の固いケーキを得た。こ のケーキを 1.0 森ダ孔のダイスを有する押出成形 機により成形した後、成形物を風乾し、500℃ 25 500Å以下の細孔の占める細孔容費は1.05cc/タ で3時間電気炉中で焼成した。又、製造過程に於 ける適当な段数のところで少量ずつスラリーをサ ンプリングし、洗滌沪過して得たケーキも同様の 乾燥・焼成を施としアルミナにした。これらの途 中のサンプルと最終的に得られたアルミナの物性 30 を表-2に示す。

表 - 2

		*1
ゲル化 段 数	比表面積(㎡/8)	
1	184	0.280
4	3 1 6	0.375
8	3 4 5	0.539
1 2	3 5 0	0.807
1.6	3 4 5	1, 2 0 1

契施例 4

硫酸アルミニウム (A&(SO4)3・16~18 H₂O)45008を脱イオン水に容解せしめた容 液22ℓを作り、これを90℃に加熱保持した。

18

別にアルミン酸ソーダ(Na2 O 3 3.1 %A & O 3 34.6%)4110 8を水に溶かして22ℓの溶 液とし、これも90℃に加熱保持した。次に電気 加熱方式の攪拌器付ほうろう容器に脱イオン水 次にこのスラリーに第1段の操作として、上記 5 25ℓを注入し、これを沸騰させた後、上記硫酸 アルミニウム溶液10ℓを加え、攪拌しながら1 分後に上記アルミン酸ソーダ溶液 1 0 dを加え、 種子となる水酸化アルミニウムを生成せしめた。 この時、水酸化アルミニウムスラリーの pH は 9

> この種子水酸化アルミニウムスラリーを10分 間煮沸した後、第1段目の操作として、激しく攪 拌されているとのスラリーに前記硫酸アルミニウ ム水容液 2 ℓを加え、1 分後に前記アルミン酸ソ を繰り返し6段行なつた後、更に1時間煮沸しべ ーマイトスラリーを得た。

このスラリーの沪過洗滌を繰り返して芒硝をほ とんど含まないベーマイトケーキを得た。このケ した後、操作を4段繰り返した。得られたスラリ 20 ーキを15㎜ダの孔を有するダイスの押出成形機。 を用いて成形した後、熱風乾燥器に入れ160℃ で3時間乾燥した。その後、電気炉中600℃で 1時間焼成した。生成したアルミナは1.1 ねがの 直径を有し、比表面積は350㎡/8、直径 であつた。又3段目の操作を終了したスラリーよ り得たアルミナは、比表面積315㎡/8、細孔 径500 A以下の細孔容積0.72cc/8であつた。 実施例 5

電気加熱方式の攪拌器付ステンレス製容器に8 ℓの脱イオン水を加え沸騰させた。これにアルミ ン酸ソーダ (Na₂O3 2.7 % A l₂O₃ 3 5.2 %) 28608を水に溶かし10ℓにした後、95℃ に加熱保持したアルミン酸ソーダ水溶液1 ℓを加 35 えた。次いで攪拌しつつ、これに36%の塩酸 3088を加え、種子水酸化アルミニウムスラリ ーを製造した。このスラリーを90℃以上で激し く攪拌しながら、第1段目の操作として、前記ア ルミン酸ソーダ쯈液1 &と38%塩酸3088を *1 500 人以下の直径を有する孔の細孔容積 40 1 分間隔で加えた。アルミン酸ソーダを加えた時 のpHは約14であり、塩酸で中和した時のpHは 7に低下した。

> との中和したスラリーを5分間煮沸した後、第 1段目と全く同様の操作を繰り返し10段行なつ

19

てベーマイトスラリーを得た。このスラリーを塩 素イオンが炉液中に検出されなくなる迄、炉過・ 洗滌を繰り返してベーマイトケーキとした。ベー マイトケーキは1.5 mg孔のダイスを有する押出 成形機にて成形した。成形物は160℃で1時間 5 積 1.2 1 ∞ / 8 , 5 0 0 Å以上の細孔の占める細 乾燥した後、600℃で2時間焼成した。得られ たアルミナの直径は1.2㎜ダであり、比表面積は 330㎡/8、直径500点以下の細孔の占める 容積は1.25 ∞/8であつた。又6段目に採取し たスラリーより得たアルミナの比表面積は300 10 cc/gであつた。 m/8,500 A以下の孔の占める細孔容積は 0.93 cc/9 costo

実施例 6

Alonaとして5重量%の塩基性硝酸アルミニウ Δ (NO $_3/A\ell=0.3$)水容液 4ℓ をステンレス製オ 15 る種子水酸化アルミニウムである。図 -2は図 -ートクレーブ中で140℃で5時間加熱したとこ ろ、白色のベーマイトスラリーを得た。とのベー マイトスラリー1ℓを温水1ℓで希釈し、スチー ムジヤケツトのついた10ℓの混合槽に入れ、80 ℃に保ちゆつくりと攪拌しながら28%アンモニ 20 ーを90℃に保ち激しく攪拌しながら、塩化アル ア水30∝を加えた。これによりベーマイトスラ リー中に残存する硝酸アルミニウムが中和されス ラリーの粘度の上昇がみられた。これに硝酸アル ミニウム(Al(NO3)3・9 H2O)5008 を熱 水に溶解させ全量を1ℓとし、90℃に保つた容 25 く攪拌しながら塩化アルミニウム水溶液とアンモ 液 0.2 ℓ と、28 % アンモニア水 5 0 cc を 1 分間 隔で加え攪拌を続けた。との操作を5段行なつた 後、洗滌沪過を繰り返してベーマイトケーキを得 た。

20

とのケーキを押し出し成形機を用いて、1.5 mm ダの円柱状成形物とし、風乾し、550℃で2時 間焼成した。得られたアルミナは比表面積210 ポ/8、直径500Å以下の細孔の占める細孔容 孔容積 0.0 3 cc/9 であつた。 これに対し、原料 のベーマイトスラリーをそのまま洗滌ろ過し、焼 成して得たアルミナは、比表面積200㎡/8、 直径500Å以下の孔の占める細孔容積0.60

図面の簡単な説明

図 - 1は塩化アルミニウム水溶液とアンモニア を90℃で混合して得られた水酸化アルミニウム の微結晶の模型図であり、本発明の出発原料とな 1の種子水酸化アルミニウムを90℃に保ち、激 しく攪拌しながら塩化アルミニウムとアンモニア による操作を6段行つて得られるベーマイト結晶 の模型図である。図-3は図-2の状態のスラリ ミニウム水溶液とアンモニアによる操作を5段行 い計11段の操作を施こし得られるベーマイトの 疎凝集体発生の様子を示す模型図である。図-4 は図-3の状態のスラリーを90℃に保ち、激し ニアを加える操作を4段行い、計15段の操作を 施こして得られるベーマイト疎凝集体の模型図で ある。



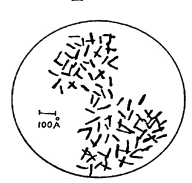


図-2

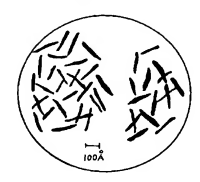


図-3

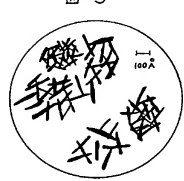


図-4

